This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:



(43)Date of publication of application: 05.08.1991

(51)Int.CI.

CO8F 10/00

CO7F 17/00 **C08F** 4/602

(21)Application number: 02-273135

(71)Applicant: FINA TECHNOL INC

(22)Date of filing:

11.10.1990

(72)Inventor: EWEN JOHN

ELDER MICHAEL J

(30)Priority

Priority number: 89 419057

Priority date: 10.10.1989

Priority country: US

(54) METALLOCENE CATALYST

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide catalysts useful for the polymn. of olefins, which comprise specified neutral metallocene compound, aluminum alkyl and Lewis acid.

CONSTITUTION: These catalysts comprise a neutral metallocene compd. of the general formula: Cp2MRp [wherein Cp is (substituted) cyclopentadienyl; M is one of metals of the Groups III to VI; R's are each hydride, halogen, amido or hydrocarbyl and one of them is hydrido; and p is 1 to 4] [e.g. dimethyl isopropylidene(cyclopentadienyl-1-fluorenyl)zirconium], an aluminum alkyl of the general formula: AIR3 (wherein R is halogen, O, hydrido, alkyl, alkoxyl or aryl and one of them is alkyl) (e.g. triethylaluminum), and a Lewis acid having an acidity sufficient for ionizing the neutral metallocene compd. to form a cationic metallocene compd. and also having the ligands inert to the cation of the metalloce [e.g. tris(pentafluorophenyl)boron].

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平3-179005 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 10/00 C 07 F 17/00 C 08 F 4/602

MFG

8619-4H 8016-4 J

> 審査請求 未請求 請求項の数 3 (全10頁)

60発明の名称

メタロセン触媒

平2-273135 の特 頭

@出 願 平2(1990)10月11日

優先権主張

明

者

人

②発

の出願

@1989年10月10日@米国(US)@419057

@発 明 者

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケンウツ ドアベニュー 16615

マイケル・ジエイ・エ

ジョン・ユーエン

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウツド・ストー

ンレツジ 706

ルダー

フイナ・テクノロジ ー・インコーポレーテ

ッド

四代 理 人 弁理士 小田島 平吉

蚏

1. 発明の名称

メタロセン触媒

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. a) 中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニクムアルキルが一般 式

APR.

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

[式中、Cpはシクロペンタジエニル又は健 換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、M は第□、 FV、 V 又 は刃族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化し てカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十 分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、触性系。

- 2. a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と混 合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタ ロセン化合物間で接触させる、

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体 が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置 換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同

一でも異なってもよく、Mは第回、N、V又はT放の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である]

. ..._

のものである、触媒の製造法。

- a) アルミニウムアルキルをオレフインと 混合し、
 - b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、
 - c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

A 4 R .

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、ア ルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは両一でも異なってもよく、そして少くと

要するに本発明は中性メクロセン化合物、アルミニウム及びルイス酸を含んでなる放媒系に関する。ルイス酸は中性メクロセン化合物をイオン化してカテオン性メクロセン放媒を生成するのに十分な酸性度のものでなければならない。ルイス酸の配位子はメタロセンのカチオンと反応すべきでない。 題を金属に結合する 2 つのシクロペンタジェニル環をもついずれのメタロセン放媒化合物も本発明において有用である。

更に本発明は放放媒系をオレフインの重合に用いる方法に関する。メタロセンをルイス酸と接触させる。アルミニウムアルキルをオレフインと接触させる。この2つの混合物を重合条件下に接触せしめる。

メタロセン化合物の、オレフインの重合触媒としての使用は公知である。独園特許だい 2.60 8.863号は、ビス(シクロペンタジエニル) チタニウムジアルキル、アルミニウムトリアルキ ル及び水からなるエチレンの重合用の触媒系を開 示している。独国特許第 2.608.993号は、 ・も1つのRはアルキルである) のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp,MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第回、IV、V又はT族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である1

のものである、オレフィンの重合法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般に改良された触媒系及びこの改良された触媒系の使用法に関し、そして特にメタロセン化合物の、ルイス酸及びアルミニウムアルキルとの触媒系及びこの改良された触媒系のオレフイン、主にプロピレンの重合に対する使用法に関する。

一般式

(シクロペンタジエニル) nZrY .-.

[式中、YはRiCHiAIRi、CHiCHiAIRi及びCHiCH(AIRi):を表わし、但しRはアルキル又はメタロアルキルを示し、そしてnは1~4の数である]

のジルコニウムメタロセンからなるエチレン重合 触媒系を開示している。このメタロセン触媒はア ルミニウムトリアルキル共触媒及び水と組合せて 使用される。

エチレン及び他のαーオレフインの共重合におけるメタロセンの、放媒としての使用も技術的に公知である。カミンスキー(Kaminsky)らの米国特許第4.542.199号は、オレフインの重合法、特にポリエチレン及びエチレンと他のαーオレフインの共重合体の製造法を開示ている。この開示された放媒系は、式

(シクロベンタジエニル), MeR Hast

[式中、Rはハロゲン、シクロペンタジェニル又はC₁~C₄アルキル基であり、Meは選

移金属、特にジルコニウムであり、そしてH adはハロゲン、特に塩素である]

の触媒を含む。また触媒系は線状分子に対してA Q,OR。(AQ(R)~O)n及び/又は環式分子に対して(AQ(R)~O)。。。を有するアルモキサンも含む。ここにnは数4~20であり、またRはメチル又はエチル基である。同様の触媒系は米国特許4.404.344号にも関示されている。

米国特許第4.530.914号は、エチレンの、 広い分子量分布及び特にパイオモーダル又はマル チモーダルな分子量を分布を有するポリエチレン への重合に対する触媒系を開示している。この触 媒系は少くとも2つの異なるメタロセンとアルモ キサンとからなる。この特許は環を立体硬度性に するのに役立つ働かけで2つのシクロペンタジフ エル環をつないだメタロセンを開示している。

ョーロッパ特許第185.9 [8号はオレフインの重合のための立体硬直性のキラルなジルコニウムメタロセン触媒を開示している。この明細審は、ハフニウムがジルコニウムに代替でき、有用

しかしながらエチレン橋かけのチタンインデニルジアステレオマーのメソ・アキラル形及びアキラルなジルコノセン誘導体は乾粋にアタクチック構造のポリプロピレンを生成する。

MAOはメタロセンを活性化させ、次いでこれがローオレフインの重合を促進しうるようになる。他のアルミニウムの有機金属化合物例えばトリメチルアルミニウム(TMA)又はジメチルアルミニウムハライドはそれ自体重合を促進しないことが知られている。アルミニウムアルキルもジメチルアルミニウムハライドも単独では活性な共無線でない。

TMA及びジメチルアルミニウムフルオリド (DMF) の組合せ物はMAOの代りの共放媒として 有効なことが示された。DMFはルイス酸である。そのような組合せ物は、「プロペンのアイソタクチック重合:メチルアルモキサンを含まない第4 族メタロセンに基づく均一放蝶」、A. ザンベリ (Zambelli)、P. ロンゴ (Longo) 及びA. グラッシ (Grassi)、マクロモレキュールズ (M

な重合体生成 を製造するために使用できることを示していない。シクロペンタジェニル基間の機かけは炭素数 1 ~ 4 の線状炭化水素又は炭素数 3 ~ 6 の環状炭化水素であると関示されている。

オレフインの重合は主にチーグラー・ナッタ触 鍵を使用する。チーグラー・ナッタ触媒の1つの 種類はメチルアルミノキサン(MAO)を共触媒 として含む部以族のメタロセン化合物である。

チタン又はジルコニウムメタロセン触媒及びアルモキサン共触媒を用いるアイソタクチックポリプロピレンの製造系は、「可溶性の第4B族メタロセンクを用いる立体化学的制御の構造」、「100、60、6355~64(1984)にこれたインデニルの対象は、エチレンの循かけるキラルない。この文献は、エチレンの循かけるキラルなが、エチレンの循いでは、エチレンの循いでは、エチレンの描かけるキテルなが、エチレンの描かけるキテルなが、この文献は、エチレンの描かけるキテルなが、この文献は、エチレンの描かけるキテルなが、コールを表が対象体形の音楽を表が対象を表示している。

acromolecules)、22、2186~2189(1989)に報告されている。TMA/DMFで及びMAOで製造される重合体の立体化学的構造は非常に類似している。しかしながらTMA/DMFに対して得られる重合収率はMAOに対して得られるものよりも実質的に低い。

塩化マグネシウムを含むメタロセン化合物は、エレチンを置合させるのに有効であるビス(シクロペンタジエニル)トリウムジメチルを含む触媒系を形成する。そのような組合せ物は、「【(CH₃),C₃]₂Th(CH₃)₃漫画化学と触媒作用。MgCa₃上での映画アルキル化とエチレン挿入/遺合の直接的なNMRの分光学的観察」、D. ヘッデイン (Heddin) 及びT. J. マークス (Marks)、J. アム・ケム・ソク (An. Chem. Soc.)、110(5)、1988に報告されている。1つのメチル基はシクロペタンジエニル化合物が引き扱かれ、カチオンが生成する。このメチル基はマグネシウムアニオンを生成する。塩化マグネシウムはルイス酸である。塩化マグネシウムはルイス酸である。塩化マグネシウムはルイス酸である。

特蘭平3-179005 (4)

メタロセン触媒は指提剤例えばメチルアルミノ キサンの存在下において毒に対して敏感である。 重合はカチオンを高濃度で必要とし、しばしばと めどもない反応として終り或いは重合体を全然生 成しない。

本発明によれば、メタロセン化合物のルイス酸及びアルミニウムアルキルとの触媒系及びこの改良された触媒系を用いるオレフインの重合法が提供される。 4 ーオルフィンの重合によって製造される単独重合体又は共重合体は本発明に従って製造しうる。 重合体観の連鎖は、ルイス酸及びアルミニウムアルキル誘導体の存在下に行なわれる。 種砂金属に配位した 2 つのシクロペンタジェニル環を有するいずれかのメタロセン触媒も本発明において使用されよう。

触媒をルイス酸と接触せしめる。アルミニウム アルキルをオレフインと接触させる。この2つの 混合物を重合条件下に互いに接触させる。

本発明は、メタロセン放媒、ルイス酸及びアル

ラヒドロインデニル)ジルコニウムジメチル又は エチレンビス (インデニル)ジルコニウムジメチ ルであり、最も好ましくはエチレンビス (インデ ニル)ジルコニウムジメチルである。

本発明に有用なルイス酸は、電子対を受容しうる且づ中性メタロセンをイオン化してカチオン性メタロセン触媒を生成するのに十分な酸性度を有するいずれかの物質である。更にルイス酸の配位子はメタロセンカチオンと反応することができない。最も好ましくはルイス酸はトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンである。

アルミニウムアルキルは一般式

A AR.

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである】

のものである。好ましくはアルミニウムアルキル はトリメチルアルミニウム (TMA) 又はトリエ チルアルミニウム (TMAg) である。最も好ま ミニウムアルキルを含んでなる触媒系及びこの触 蝶系を用いるオレフインの意合法に関する。

メタロセン触媒は一般式

Cp₂MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第四、IV、V又はVi族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4で

のものである。Mは好ましくは第 IV 族の金属、例えばチタン、ジルコニウムである。 R は好ましくは 炭素数 2 0 までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール又はアリールアルキルである。 R は最も好ましくは 炭素数 6 までのアルキル 又は炭素数 1 0 までのアリールである。メタロセンの中性調準体は好ましくはエチレンビス(テト

しくは、アルミニウムアルキルはトリエチルアル ミニウムである。

本発明の実施においては、アルミニウムアルキルをオレフインと混合する。ルイス酸を無価性溶 蝶に溶解し又はスラリーにする。中性メタロセン 放媒を別に同一の溶媒に溶解する。次いでルイス 酸混合物と触媒混合物を一緒にする。この混合物 と検放させる。メタロセン:ルイス酸:アルミニ ウムアルキルのモル比は0.01:1:0.1~5 :1:25であり、最も好ましくは無価性溶媒に 溶解に発酵の場合0.02:1:1及び無 価性溶媒中スラリーとなるルイス酸の場合0.0 1:1:1である。

オレフインの重合は、オレフインのメタロセン 触棋での重合に対して公知の方法、例えばバルク、 スラリー又は気相重合によって行なわれる。ポリ プロピレンの場合、重合風度は-80~150℃、 舒ましくは25~90℃、最も好ましくは50~ 80℃の範囲である。

次の放媒系を、アルミニウムアルキルの添加及 び無添加で、またルイス数の添加及び無添加で評 価した:

-] . iPr(Cp-1-Flu)ZrMe2/F15/ TEAI(TMA)
- 2 . iPr(Cp-1-Flu)ZrMe,/MgClz/TEAl
- 3 . E t(I nd), ZrMe, / F-15/TEAI
- 4. Et(Ind), ZrMe, / MgCl, / TEAL

Et(Ind), ZrMe, はエチレンピス (インデニル) ジルコニウム放戦、iPr(Cp-1-Flu)Zr Me, はイソプロピリデン (シクロペンタジエニルー 1-フルオレニル) ジルコニウムジメチル及びF 15はトリス (ペンタフルオルフエニル) ポロン である。

アルミニウム及びルイス酸の組合せは、再現性 のある、制御しうる、高効率の重合に対して必要 であることがわかった。

本発明を一般的に配述してきたが、次の実施例

た。結果を第1表に示す。

突施併員

トリエチルアルミニウム(TEA&) 0.33 モルをトルネン5mgに溶解し、ジッパークレープ 反応器に添加した。反応器の温度を70℃に設定 し、プロビレン1.02を反応器に添加した。混 合物を1200rpmで15分間撹拌した。

トリス (ペンタフルオロフエニル) ポロン 7 8 - 6 mgをトルエン 5 ccに密解して無色の溶液とした。iPr(Cp-1-Flu)2rMe: 6 0 mgをトルエン 1 0 ccに溶解して黄色の溶液とした。 2 つの溶液を一緒に混合して赤色の溶液を得、これを室温で 5 分間混合した。

触線配合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 添加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間投持した。反応器の温度は90℃まで 上昇した。未反応のプロピレンを反応器から放出 させ、反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に 乾燥した。 は本発明の特別な具体例として及びその実施及び 利点を例示するために提示される。実施例は例示 であり、本明網書又は特許請求の範囲をいずれに も限定することを意図しないということが理解さ れる。

実施例 1

トリエチルアルミニウム(TEAA) 0.16 モルをトルエン 5 maに溶解し、2 a のジツパーク レーブ(Zipperclave)反応器にN : 5 psig下に添加した。反応器の温度を70℃に設定し、プロピレン1 a をポンプで反応器に送入した。混合物を10分間1200rpmで批拌した。

iPr(Cp-1-flu)ZrNe: 3 5 mgをトルエン 1 0 mgに 溶解した。触媒を、一端にボールバルブを備えた 4 0 mgのステンレス鋼製ボンベに添加したるプロ ピレン 4 0 0 mgをポンプによりボンベを通して 応器に送入した。反応器の温度は 7 0 ℃のままで あつた。反応器の内容物を 3 0 分間撹拌した。 重 合の終りに、反応器を冷却し、未反応のプロレンを反応器から放出させた。反応生成物はなか

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 酸点は示差掃査熱量計 (DCS) によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー (GPC) を用いて計算した。結果を第1 次に 示す。

実 連 例 🛭

トリエチルアルミニウム (TEA4) 0.33 ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル) ボロン 2 7 a g 及び i Pr (Cp-1-Flu) 2 r Ne : 20 m g を用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例Ⅳ

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0・1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 4 6 mg及び iPr(Cp-1-Flu)2rNe。 1 5 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間投拝した。結果を第 1 変に示す。

実施例Ⅴ

トリエチルアルミニウム(TEAR) 0・1 0 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ボ

特閒平3-179005 (6)

ロン 4 6 mg及び iPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 3 5 mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を 3 0 分間投枠した。結果を第 I 表に示す。

变施例Ⅵ

トリエチルアルミニウム(TEAI) 0.1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 4 6 mg及びiPr(Cp-1-Flu)2rNe。 3 5 mgを用いて実施例 II の方法を構返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第 1 表に示す。

突施例证

トリエチルアルミニウム(TEAA) 0.33
モル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン46m3及びiPr(Cp-1-Flu)ZrMe。 35m3を用いて実施例 E の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間批拌した。未反応のプロピレンを反応器から放出させた。生成物は存在しなかつた。結果を第1法に示す。

突施例证

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0 . 1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポ

この宣合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差得查熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー(GPC)を用いて計算した。結果を第1表に 示す。

实施例X

プロピレン14 をジウパークレーブ反応器に添加した。反応器の製成を70℃に設定した。トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78.6m9をトルエン5ccに静解した。Et(ind):2rNe。58m9をトルエン18ccに静解した。この2つの消液を変温で5分間一緒に混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンベに 添加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンベを通して反応器に送入した。反応器の監度を 70℃に維持し、反応器の内容物を15分間提件 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ た。反応生成物は存在しなかつた。結果を第1表 に示す。 いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間攪拌した。結果を第I表に示す。

ロン46mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 35mgを用

突旋例皿

トリエチルアルミニウム(TEAs) 0.16 モルをトルエン 5 maに治解し、2 s のジッパークレープ(Zipperclave)反応器にN。 5 psig下に派加した。反応器の温度を60でに設定し、プロピレン1 s をポンプで反応器に送入した。混合物を10分間1200rpmで批拌した。

MgCA: 86 mgをトルエン5 cc中でスラリーにした。iPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 18 mgを、このNgCA: スラリー中に管で導入した。次いで混合物を12 時間推弁して新常色の系資液を得た。

放線混合物を50m4のステンレス開製ポンベに 添加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンベを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間推禁した。未反応のプロピレンを反応 器から放出させ、反応生成物を希HC2メタノー ル溶液で洗浄し、真空炉中で乾燥した。

トリエチルアルミニウム(TEA&) 0.33 ミリモルを配位しない無謀 5 m2に溶解し、ジッパークレープ反応器に添加した。反応器の設定温度を70℃にし、プロピレン 1 a を反応器に添加した。この混合物を1200rpmで10分類復拝した。

トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78. 6mgをトルエン5ccに溶解して無色の溶液とした。 Et(Ind)。ZrNe。 58mgをトルエン10ccに溶解 して決賞色の溶液とした。2つの溶液を一緒に混合して透明な精賞色の溶液を得、これを室温で5 分間混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 抵加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の温度は 95でまで上昇し、反応器の内容物を6分間提辞 した。宋反応のプロピレンを反応器から放出させ、 反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に乾燥し た。

このポリプロピレン反応生成物体を融点及び分

特別平3-179005(ア)

子量に関して分析した。融点は示差投資熱量計 (DCS)によつた。分子量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィー(GPC)を用いて 計算した。結果を第Ⅰ表に示す。

実施例以

TEA2 0.66ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル)ボロン 2 7 mg及びEt(Ind) 22rNe。2 0 mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を 2 2 分間批拌した。結果を第 I 表に示す。

突旋例XI

TEAR 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン2.5mg及びEt(Ind), ZrNe, 2.5mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 X N

TEAA 0.66ミリモル、トリス(ペンタフル オロフエニル)ポロン 1 0 2 mg及びEt(Ind):ZrNo: 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反

塩化マグネシウム 3 5 2 mg、Et(Ind):2rNe:
1 0 mg、TE A 2 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間
3 0 分を用いて実施例以の方法を繰返した。結果
を第 1 表に示す。

実施例 X IX

塩化マグネシウム 1 2 4 mg、Et(1nd) 12rMe 2 4 0 mg、TEA 2 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例はの方法を繰返した。結果 を第 1 表に示す。

実験	放媒	ルイス酸	アルミニウム アルキル ・	反応時間
番号	μ ₹ A (±3)	μモル (m9)	ミリモル	
1-	iPr(Ftu)(Cp)Zr¥e. 89.8(35)	B(C _* F _*),	TEA 1 0 - 16	30
2.	153(60)	153(78.6)	0.33	30
3.	51.2(20)	52.73(27)	0.33	30
4.	38.4(15)	89.8(46)	0.16	30
5.	89.5(35)	89.8(46)	0.10	30
6.	89.5(35)	89.8(46)	0.16	30
7.	89.5(35)	89.8(46)	0.33	30
8.	89.5(35)	89.8(46)	TMA 0-16	30
٥.	09.3(33)	89-8(40)	0-10	30
		N9C4:	TEAL	

応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 ₹ ₹

TEAR 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 154mg及びEt(Ind):ZrMe。2.5mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間提择した。結果を第1表に示す。

突施例エⅧ

TEAGO.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ボロン308mg及びEt(Ind)。ZrNe。2.5mgを用いて実施例互の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間提择した。結果を第1表に示す。

実施例 X VII

塩化マグネシウム 3 5 2 mg、Et(Ind),2rNe,4 0 mg、TEA 4 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間3 0 分を用いて実施例IIの方法を繰返した。結果を第 1 表に示す。

突旋例X呱

(38)002

0.68

30

45(18)

			`		
10.	154(58)		C.F.) 4(78.6)	0	35
11-	154(58)	154(78.6)		0.33	6
12.	53(20)	53(27)		0.68	22
13-	6-6(2-5)	6.6(2.5)		0.33	30
14-	6.6(2.5)	200(102)		0.66	30
15.	6-6(2-5)	300(154)		0.66	30
16.	6-6(2-5)	600(308)		0.66	30
17.	t(Ind)ZrNe ₂ 106(40)		C4. O(352)	TEA1 0.66	30
18-	27(10)	3700(352)		0.66	30
19.	106(40)	1300(124)		0.66	30
安徽	金合温度 ℃	权量	数点 *C	分子量 ×1000	分子量 分布
		収量 0			—
番号	<u> </u>				—
番号	70	0		× 1000	分 布 -
1. 2.	70 70	0 123	-	× 1000 - 57.6	分和 - 1.9
查号 1. 2. 3.	70 70 70 70	0 123 7	-	× 1000 - 57.6	分和 - 1.9
2· 3· 4·	70 70 70 70 70	0 123 7 58	- 110	× 1000 - 57.6 64.3	分位 - 1.9 2.0

特閒平3-179005 (8)

7.	70	110	123	55	2.0
8.	70	167			
9.	60	6	131	57	2.0
10.	70	0	-	-	-
11.	70	117	113	15	4.2
12.	70	70	122	17.5	3.5
13.	70	0			
14.	70	1	127	26	2.8
15.	70	90	130	20	5.1
16.	70	33	129	25	3.7
17.	70	49	133	31	1.9
18.	70	47	130	29	2.4
19.	70	8	130	30	2.0

F 1 5 触媒系の場合、B: 2 rのモル比を 1: 1よりかなり大きくすることによって高い効率を得た。これはより低い効率が一部F 1 5 による不完全なイオン化によることを示唆する。

明らかに本発明の多くの改変及び変化は上述の 技術を参考にして可能である。それ故に、特許請 求の範囲内において、本発明は本明細書に特に記

> ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは阿一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化してカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、無線系。

- 2. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるとドロカルビル基である上記1の触媒。
- 3. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ抜いは炭素数 1 0 までのアリールである上記 1 の触媒。
- 4. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウム からなる群から選択される第7族の金属である上 記1の放蝶。

述したもの以外について実施しうることを理解すべまである。

本発明の特徴及び慰様は以下の盈りである:

- 1.a) 中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般 式

ARR,

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである】

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第四、IV、V又はY族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ

- 5. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレン ピス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイ ソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1 ~ フ ルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群か ら選択される上記 4 の 触媒。
- 6. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記1の触媒。
- アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上記6の放媒。
- 8. ルイス酸がポウ素を含むすべてのルイス酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される 上記1の触媒。
- 9. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフェニル) ポロンである上記8の放棄。
 - 10.a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と 混合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタ ロセン化合物間で接触させる、

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体

が一般式

Cp,MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、Ⅳ、V又はV版の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、触媒の製造法。

1]. オレフインがプロピレンである上記 1 0 の方法。

12. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるヒドロカルビル基である上記10の方法。

13. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第7族の金属である上記10の方法。

A & R .

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである】

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、Ⅳ、V又は¶灰の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、オレフインの重合法。

19. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキッ或いは炭素数 10 までのアリールである上記18の方法。

14. Mがジルコニウムである上記13の方法。

15. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1 - フルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 14の方法。

16.ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記10の方法。

17. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフエニル) ポロンである上記 16の方法。

18.a) アルミニウムアルキルをオレフイン と混合し、

b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、

c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

20. メタロセン:ルイス数:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:0.1~5:1: 350の範囲にある上記19の方法。

21. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.5:1:0.5~4:1:25の範囲にある上記20の方法。

22. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.02:1:1である上記21の方法。

23. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が.0.01:1:1である上記21の方法。

24. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記16の方法。

25. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上記21の触媒。

26. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス 酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択され る上記18の方法。

持閒平3-179005 (10)

ニル)ポロンである上記23の方法。

代 理 人 弁理士 小田島 平 吉

